WO 02/072839 A1

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2002年9月19日 (19.09.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/072839 A1

(51)	国際特許分類?: 1/21, 5/10, C12Q 1/32	C12N 15/53, 9/04, 1/15, 1/19, , G01N 27/327	(72)	出願人 および 発明者: 早出 広司 (SODE,Koji) [JP/JP]; 〒152-0013 東 京都 日黒区南 1丁目 13番16号 Tokyo (JP).
------	-----------------------------------	------------------------------------------------	------	------------------------------------------------------------------------------------------

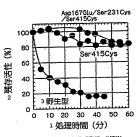
日本語

- (21) 国際出願番号: PCT/JP02/02124
- 2002年3月7日 (07.03.2002) (22) 国際出願日:
- (25) 国際出願の言語:
- 日本語 (26) 国際公開の言語:
- (30) 優先権データ: 2001年3月13日(13.03.2001) 特願2001-70413
- (72) 発明者;および (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 五十嵐 聡 (IGARASHI,Satoshi) [JP/JP]; 〒184-8569 東京都 小金 井市 中町 2-2 4-16 東京農工大学内 Tokyo (JP).
 - (74) 代理人: 田中 玲子, 外(TANAKA,Reiko et al.); 〒 100-6036 東京都 千代田区霞が関3丁目 2番5号 霞 が関ビル36階大野総合法律事務所 Tokyo (JP).
 - (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK,

/糖菜有1

(54) Title: GLUCOSE DEHYDROGENASE

(54) 発明の名称: グルコース脱水素酵素



- 1...TREATMENT TIME (MIN)
- 2...RESIDUAL ACTIVITY (%)
- 3...WILD TYPE

(57) Abstract: A water-soluble PQQGDH, characterized in that two sub-units are combined with each other via a disulfide bonding. The water-soluble PQQGDH exhibits improved heat stability.

(57) 要約:

2つのサブユニットがジスルフィド結合を介して互いに連結されていることを 特徴とする水溶性PQQGDHが開示される。本発明の水溶性PQQGDHは、 改良された熱安定性を有することを特徴とする。

WO 02/072839 A1 MINIMARIAM MARKET HARRIES

DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JR, EE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SI, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類: — 国際調査報告書

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

明細書

グルコース脱水素酵素

5 技術分野

本発明はピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素(PQQ GDH)の製造、およびグルコースの定量におけるその使用に関する。

背景技術

血中グルコース濃度は、糖尿病の重要なマーカーである。また、微生物を用いる発酵生産においては、プロセスをモニタリングするためにグルコース濃度を定量する。従来、グルコースはグルコースオキシダーゼ (GOD) あるいはグルコース6リン酸脱水素酵素(G6PDH) を用いる酵素法により定量されていた。しかし、GODを用いる方法ではグルコース酸化反応にともない発生する過酸化 水素を定量するためカタラーゼあるいはパーオキシダーゼをアッセイ系に添加する必要があった。G6PDHは分光学的手法に基づくグルコース定量に用いられ

てきたが、反応系に補酵素であるNAD(P)を添加しなければならない。

このため、これまでのグルコース酵素定量方法に用いられてきたGODまたは G6PDHにかわる新たな酵素としてPQQGDHの使用が試みられている (特 開平 10-243786、WO00/66744、WO00/61730)。 PQQGDHはグルコースに対して高い酸化活性を有していること、およびPQQGDHは補酵素結合型の酵素であるため電子受容体として酸素を必要としないことから、グルコースセンサーの認識素子として有用である。

PQQGDHは、グルコースを酸化してグルコノラクトンを生成する反応を触 変する。PQQGDHには、膜結合性酵素と水溶性酵素がある。膜結合性PQQ GDHは、分子量約87kDaのシングルペプチド蛋白質であり、種々のグラム 陰性菌において広く見いだされている。水溶性PQQGDHはAcinetob acter calcoaceticusのいくつかの株においてその存在が確 認されており(Biosci. Biotech. Biochem. (1995).

20

59 (8), 1548-1555)、その構造遺伝子がクローニングされアミノ 酸配列が明らかにされている (Mol. Gen. Genet. (1989), 2 17:430-436)。A. calcoaceticus由来の水溶性PQQ GDHは、同一の50kDaのサブユニットから構成されるホモダイマー酵素で 5 ある。各サブユニットは、1分子のPQQおよび3個のCa**を含む。ダイマ

ある。各サプユニットは、1分子のPQQのよび3個のCa を日の。フィ、一蛋白質は、2つの活性中心を有するが、モノマ一酵素はGDH活性を示さない。 したがって、GDH活性を示すためには、ダイマー構造が形成されることが必須 である。また、水溶性PQQGDHのX線結晶構造解析がおこなわれ、同酵素の 高次構造が明らかとなっている(J. Mol. Biol., 289, 319-3

10 33 (1999), A. Oubrie et al., EMBO Journa l, 18 (19) 5187-5194 (1999), A. Oubrie et al., PNAS, 96 (21), 11787-11791 (1999), A. Oubrie et al.).

本発明は、改良された熱安定性を有する改変型水溶性PQQGDHを提供する 15 ことを目的とする。

発明の開示

本発明は、2つのサブユニットが1またはそれ以上のジスルフィド結合を介して互いに連結されていることを特徴とする水溶性PQQGDHを提供する。

本明細書において「PQQGDH」とは、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素を意味する。また、「改変型PQQGDH」とは、天然に存在するグルコース脱水素酵素の構造の一部が化学的に改変されているPQQGDHを意味する。かかる改変は、例えば、酵素蛋白質の1またはそれ以上のアミノ酸残基を他の天然のまたは天然に存在しないアミノ酸残基で置換することにより、あるいは1またはそれ以上のアミノ酸を欠失させるかまたは付加することにより行うことができる。なお、本明細書においては、PQQGDHのアミノ酸の位置は、開始メチオニンを1として番号付けする。したがって、配列番号1に示される最初のアミノ酸残基Aspは25番目のアミノ酸残基である。

本明細書において、「ジスルフィド結合」とは、-S-S-結合を意味する。

20

25

また、「サブユニット」とは、ダイマーを構成する各モノマーサブユニットをい う。

好ましくは、本発明の水溶性PQQGDHは、天然に存在するPQQGDHの、 1またはそれ以上のシステイン以外のアミノ酸残基がシステイン残基で置換され ている。また好ましくは、本発明の水溶性PQQGDHは、Acinetoba cter calcoaceticus由来である。

本発明のPQQGDHの特に好ましい態様においては、配列番号1で表される アミノ酸配列の415番目のセリン残基がシステイン残基で置換されており、2 つのサブユニット上のそれぞれのシステイン残基間にジスルフィド結合が形成さ 10 れている。

また別の好ましい態様においては、配列番号1で表されるアミノ酸配列の41 4番目のチロシン残基がシステイン残基で置換されており、2つのサブユニット 上のそれぞれのシステイン残基間にジスルフィド結合が形成されている。

また別の好ましい態様においては、配列番号1で表されるアミノ酸配列の34 15 0番目のアスパラギン酸残基および418番目のチロシン残基が、両方ともシス テイン残基で置換されており、2つのサブユニット上のそれぞれのシステイン残 基間にジスルフィド結合が形成されている。

本発明のPQQGDHの特に好ましい態様においては、本発明のPQQGDH は、配列:

20 Pro Thr Tyr Cys Thr Thr Tyr を含む。

> また別の好ましい態様においては、本発明のPQQGDHは、配列: Pro Thr Cys Cys Thr Thr Tyr を含む。

25 また別の好ましい態様においては、本発明のPQQGDHは、配列: Thr Gly Lys Asn Phe Val Pro および Ser Thr Thr Tyr Asp Asp Ala を含む。

本発明はまた、本発明のPQQGDHをコードする遺伝子、該遺伝子を含むベクターおよび該遺伝子を含む形質転換体、ならびに本発明のPQQGDHを含む

グルコースアッセイキットおよびグルコースセンサーを提供する。

本発明の改変型PQQGDHの酵素蛋白質は高い熱安定性を有し、かつグルコースに対して高い酸化活性を有していることから、グルコースの高感度かつ高選択的な測定に応用できる。特に、酵素生産において調製/精製時の失活が少なく収率が高い、溶液中での安定性が高く酵素の保存が容易である、本酵素を用いてアッセイキットあるいは酵素センサーを作成する過程において失活が少なく、本酵素を用いて作成されたアッセイキットあるいは酵素センサーの熱安定性が高いことから、保存性に優れるといった利点が期待される。

10 図面の簡単な説明

- 図1は、本発明において用いたプラスミドロGB2の構造を示す。
- 図2は、本発明の改変型酵素をコードする構造遺伝子を作成する方法を示す。
- 図3は、本発明の改変型酵素の熱安定性を示す。
- 図4は、本発明の改変型酵素の熱安定性を示す。
- 15 図5は、本発明の改変型PQQGDHを用いるグルコースのアッセイを示す。
 - 図6は、本発明の改変型酵素の熱安定性を示す。
 - 図7は、本発明の改変型酵素の熱安定性を示す。

発明を実施するための最良の形態

20 改変型PQQGDHの構造

本発明のPQQGDHは、ホモダイマー構造において、2つのサブユニットが1またはそれ以上のジスルフィド結合を介して連結されており、このことにより、高い熱安定性を示すことを特徴とする。このような連結構造は、ダイマー構造の各モノマーの界面で互いに近接する位置に配置される1またはそれ以上のアミノ酸残基をシステイン残基に置き換えて、サブユニット間にジスルフィド結合を形成させることにより構築することができる。

水溶性PQQGDHは、配列番号1に規定されるアミノ酸配列を有し、X線結 晶構造解析に基づいてその高次構造が明らかにされている(J. Mol. Bio 1., 289, 319-333(1999), EMBO Journal, 18

25

15

(19) 5187-5194 (1999))。この推定高次構造にしたがえば、 ダイマー酵素が構築されたときに、両方のモノマー上のSer415がモノマー 界面上で互いに近接する位置に配置される。Ser415をСysに置換して、 モノマー間にジスルフィド結合を形成させたところ、野生型と比較して非常に高 い熱安定性を有する改変型酵素を得ることができた。

これは、ジスルフィド結合の形成により、水溶性PQQGDHダイマーの4次 構造の安定性が増大したためであると考えられる。このことは、架橋化学修飾 (特開2000-262281) またはテザー構造の構築 (特開2001-37 483) を用いてダイマー構造を安定化させることによりPQQGDHの熱安定 性が増大するというこれまでの知見とも一致する。

さらに、本発明においては、PQQGDH-Bのダイマー界面で向き合う位置 にあり、かつそれらの側鎖間距離が短いAsn340およびTyr418を両方 ともCysに置換してモノマー間に2か所のジスルフィド結合を形成させること により、野生型と比較して非常に高い熱安定性を有する改変型酵素を得ることが できた。

当業者は、本発明の教示および酵素の推定高次構造に関する情報に基づいて、 ダイマー構造において各モノマーの界面で互いに近接する位置に配置されるアミ ノ酸残基を予測し、この残基をシステインで置換することにより、熱安定性の向 上した改変型グルコース脱水素酵素を得ることができる。置換すべきアミノ酸残 20 基は、各モノマーの同じ位置に存在しなくてもよい。すなわち、各モノマーの界 面において一方のモノマー上の第1のアミノ酸残基と他方のモノマー上の第2の アミノ酸残基とが近接する位置に配置される場合、これらの第1および第2のア ミノ酸残基とが近接する位置に配置される場合、これらの第1および第2のア ミノ酸残基をともにシステイン残基に置換することができる。この場合には、2 か所でジスルフィド結合が形成される。同様にして、3か所以上のジスルフィド 結合を有するダイマー構造を構築することも可能である。

本発明の改変型グルコース脱水素酵素においては、グルコースデヒドロゲナー ゼ活性を有する限り、さらに他のアミノ酸残基の一部が欠失または置換されてい てもよく、また他のアミノ酸残基が付加されていてもよい。そのようなアミノ酸 残基の欠失、置換、付加のための種々の方法が当該技術分野において知られてお

15

20

り、例えば、Sambrookら、"Molecular Cloning; A Laboratory Manual",第2版、1989、Cold Spring Harbor Laboratory Press、New York に記載されている。 当業者は、本明細書の教示にしたがって、そのようなアミノ酸残基の欠失、置換、付加を含むグルコース脱水素酵素が所望のグルコースデヒドロゲナーゼ活性を有しているか否かを容易に試験することができる。例えば、水溶性PQQGDHの特定の位置のアミノ酸残基を他のアミノ酸残基で置換することにより、基質であるグルコースに対する観和性を改良しうることが報告されている(特開2000-31258、特開2000-350588)。

さらに、当業者は、他の生物に由来する水溶性PQQGDHについても、その三次元構造を予測し解析することにより、本発明の教示にしたがって2つのモノマーの界面に位置するアミノ酸残基を予測し、これらの残基をシステイン残基に置換してジスルフィド結合を形成させることにより、熱安定性の向上した改変型グルコース脱水素酵素を得ることができる。特に、蛋白質の一次構造、二次構造または三次構造を比較することにより、Acinetobacter calcoaceticus由来の水溶性PQQGDHの415番目のセリン残基または414番目のチロシン残基に相当するアミノ酸残基、または340番目のアスパラギン酸残基および418番目のチロシン残基の組み合わせに相当するアミノ酸残基の組み合わせを容易に理解することができ、本発明にしたがって、かかる残基をシステイン残基で置換して改変型グルコース脱水素酵素を得ることができる。これらの改変型グルコース脱水素酵素も本発明の範囲内である。

改変型PQQGDHの製造方法

Acinetobacter calcoaceticus由来の天然の水容 性PQQGDHをコードする遺伝子の配列は配列番号2で規定される。

本発明の改変型PQQGDHをコードする遺伝子は、天然の水溶性PQQGD 25 Hをコードする遺伝子において、目的とするアミノ酸残基をコードする塩基配列 を、システイン残基をコードする塩基配列に置換することにより構築することが できる。このような部位特異的塩基配列置換のための種々の方法が当該技術分野 において知られており、例えば、Sambrook ら、"Molecular Cloning; A Laboratory Manual"、第2版、1989、Cold Spring Harbor Laboratory Press,

15

New York に記載されている。このようにして得た変異遺伝子を遺伝子発現用のベクター (例えばプラスミド) に挿入し、これを適当な宿主 (例えば大腸菌) に形質転換する。外来性蛋白質を発現させるための多くのベクター・宿主系が当該技術分野において知られており、宿主としては例えば、細菌、酵母、培養細胞などの種々のものを用いることができる。

水溶性PQQGDHは大腸菌において発現させたときにベリプラズム空間に分泌されるため、菌体そのものを用いて容易に酵素活性の検定を行うことができる。得られた形質転換体を60-70で約30分処理した後に、グルコースおよび色素としてPMS-DCIPを加え、残存するPQQGDHの活性を目視により判定して、熱処理によっても残存活性を示すクローンを選択し、遺伝子配列を解析してその変異を確認する。

上述のようにして得られた、改変型PQQGDHを発現する形質転換体を培養し、培養液から遠心分離などで菌体を回収した後、菌体をフレンチプレスなどで破砕するか、またはオスモティックショックによりベリブラズム酵素を培地中に放出させる。これを超遠心分離し、PQQGDHを含む水溶性画分を得ることができる。あるいは、適当な宿主ベクター系を用いることにより、発現したPQQGDHを培養液中に分泌させることもできる。得られた水溶性画分を、イオン交換クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィー、、HPLCなどにより精製することにより、本発明の改変型PQQGDHを調製する。

20 酵素活性の測定方法

本発明のPQQGDHは、PQQを補酵素として、グルコースを酸化してグルコノラクトンを生成する反応を触媒する作用を有する。

酵素活性の測定は、PQQGDHによるグルコースの酸化にともなって還元されるPQQの量を酸化還元色素の呈色反応により定量することができる。呈色試整としては、例えば、PMS (フェナジンメトサルフェート) -DCIP(2,6-ジクロロフェノールインドフェノール)、フェリシアン化カリウム、フェロセンなどを用いることができる。

熱安定性

本発明の改変型PQQGDHの熱安定性は、酵素を高温(例えば55℃)でイ

15

20

25

ンキュベートし、一定時間ごとにアリコートを取り出して酵素活性を測定し、時間経過にともなう酵素活性の低下をモニターすることにより評価することができる。 典型的には、酵素の熱安定性は、熱失活半減期、すなわち酵素活性が50%に減少するまでに要する時間(t_{1/2})を指標として表される。 あるいは、熱安定性は、酵素を所定温度で所定時間処理した後の酵素活性の残存率(熱処理前の活性に対する熱処理後の活性の比)で表すことができる。

本発明の改変型PQQGDHは、野生型PQQGDHと比較して高い熱安定性を有することを特徴とする。このため、酵素生産において調製/精製時の失活が少なく収率が高い、溶液中での安定性が高く酵素の保存が容易である、本酵素を用いてアッセイキットあるいは酵素センサーを作成する過程において失活が少なく、本酵素を用いて作成されたアッセイキットあるいは酵素センサーの熱安定性が高いことから、保存性に優れるなどの利点を有する。

グルコースアッセイキット

本発明はまた、本発明に従う改変型PQQGDHを含むグルコースアッセイキットを特徴とする。本発明のグルコースアッセイキットは、本発明に従う改変型PQQGDHを少なくとも1回のアッセイに十分な量で含む。典型的には、キットは、本発明の改変型PQQGDHに加えて、アッセイに必要な緩衝液、メディエーター、キャリブレーションカーブ作製のためのグルコース標準溶液、ならびに使用の指針を含む。本発明に従う改変型PQQGDHは種々の形態で、例えば、凍結乾燥された試薬として、または適切な保存溶液中の溶液として提供することができる。好ましくは本発明の改変型PQQGDHはホロ化した形態で提供されるが、アボ酵素の形態で提供し、使用時にホロ化することもできる。

グルコースセンサー

本発明はまた、本発明に従う改変型PQQGDHを用いるグルコースセンサーを特徴とする。電極としては、カーボン電極、金電極、白金電極などを用い、この電極上に本発明の酵素を固定化する。固定化方法としては、架橋試薬を用いる方法、高分子マトリックス中に封入する方法、透析膜で被覆する方法、光架橋性ボリマー、導電性ボリマー、酸化還元ボリマーなどがあり、あるいはフェロセンあるいはその誘導体に代表される電子メディエーターとともにボリマー中に固定

あるいは電極上に吸着固定してもよく、またこれらを組み合わせて用いてもよい。 好ましくは本発明の改変型PQQGDHはホロ化した形態で電極上に固定化する が、アボ酵素の形態で固定化し、PQQを別の層としてまたは溶液中で提供する こともできる。典型的には、グルタルアルデヒドを用いて本発明の改変型PQQ GDHをカーボン電極上に固定化した後、アミン基を有する試薬で処理してグル タルアルデヒドをブロッキングする。

グルコース濃度の測定は、以下のようにして行うことができる。恒温セルに緩 衝液を入れ、PQQおよびCaCl2、およびメディエーターを加えて一定温度 に維持する。メディエーターとしては、フェリシアン化カリウム、フェナジンメ トサルフェートなどを用いることができる。作用電極として本発明の改変型PQ QGDHを固定化した電極を用い、対極(例えば白金電極)および参照電極(例 えばAg/AgCl電極)を用いる。カーボン電極に一定の電圧を印加して、電 流が定常になった後、グルコースを含む試料を加えて電流の増加を測定する。標 準濃度のグルコース溶液により作製したキャリブレーションカーブに従い、試料 中のグルコース濃度を計算することができる。

本明細書において明示的に引用される全ての特許および参考文献の内容は全て 引用により本明細書に取り込まれるものとする。また、本出額が有する優先権主 張の基礎となる出願である日本特許出願第2001-70413号の明細書に記 載の内容は全て本明細書の一部としてここに引用する。

20

10

15

実施例

実施例1

25 改変型PQQGDHをコードする遺伝子の構築

配列番号 2 に示される Acinetobacter calcoaceticus 由来PQQGDHの構造 遺伝子をもとに、常法に従って部位特異的変異法によりアミノ酸残基を置換した。 部位特異的変異はベクターpTrc99A(ファルマシア社製)のマルチクロー ニング部位に、Acinetobacter calcoaceticus 由来PQQGDHをコードする構 適遺伝子を挿入したプラスミドpGB2(図1)を用いて、図2に示す方法によ り行った。変異に用いた合成オリゴヌクレオチドターゲットプライマーの配列を 以下に示す。

Ser415Cvs catcataagtagtgcaataagttggatc

5 Tvr414Cvs/Ser415Cys catcataagtagtgcaacaagttggatctaac

Asp167Glv aggtgatgatttctcatgctgtga

Ser231Lvs cctttggaatttttccatcaagatttaagc

ベクタープラスミドpKF18k (宝酒造(株))に Acinetobacter

calcoaceticus 由来PQQGDHをコードする遺伝子の一部を含む Kpn I-Hind

III 断片を組み込み、これをテンプレートとした。このテンプレート50 fmol と 室酒造 (株) 製Mutan (登録商標) - Express Kmキットに付属の セレクションプライマー5 pmol、リン酸化したターゲットプライマー5 0 pmol を全体 (20 µ1) の1/10量の同キットのアニーリングパッファーとともに

混合し、100℃、3分間の熱処理でプラスミドを変性させ、1本鎖にした。セ

15 レクションプライマーはpKF18kのカナマイシン耐性遺伝子上にある二重の アンパー変異を復帰させるためのものである。これを5分間氷上に置き、プライ マーをアニーリングさせた。これに3μ1の同キットエクステンションバッファ ー、1μ1のT4 DNAリガーゼ、1μ1のT4 DNAポリメラーゼおよび 5μ1の滅菌水を加えて相補鎖を合成した。

Tyr414Cys/Ser415Cys、およびAsp167Gly/Ser23lLys/Ser415Cys の3つの変異体 をコードする遺伝子を作成した。

実施例2

10

15

20

改変型酵素の調製

野生型または改変型PQQGDHをコードする遺伝子を、E. coli用の発現ベクターであるpTrc99A(ファルマシア社)のマルチクローニングサイトに挿入し、構築されたプラスミドをE coli DH5 α 株に形質転換した。これを450mlのL培地(アンピシリン50 μ g/ml、クロラムフェニコール30 μ g/ml含有)で坂口フラスコを用いて37℃で一晩振とう培養し、1m M CaCl₂、500 μ MPQQを含む71のL培地に植菌した。培養開始後約3時間でイソプロピルチオガラクトシドを終濃度0.3mMになるように添加し、その後1.5時間培養した。培養液から遠心分離(5000×g、10分、4℃)で菌体を回収し、この菌体を0.85%NaCl溶液で2回洗浄した。集

菌した菌体をコレンチプレスで破砕し、遠心分離 (10000×g、15分、4℃)で未破砕の菌体を除去した。上清を超遠心分離 (160500×g (40000r.p.m.)、90分、4℃) し、水溶性画分を得た。

次に、こうして得た水溶性画分を10mMリン酸緩衝液pH7.0で一晩透析した。透析したサンプルを10mMリン酸緩衝液pH7.0で平衡化した陽イオン交換クロマトグラフィー用充填カラムTSKgel CM-TOYOPEARL650M(東ソー株式会社)に吸着させた。このカラムを10mMリン酸緩衝液pH7.0、750mlで洗浄した後、0-0.2M NaClを含む10mMリン酸緩衝液pH7.0を用い、酵素を溶出させた。流速は5ml/minで行った。GDH活性を有する画分を回収し、10mM MOPS-NaOH緩衝液(pH7.0)で一晩透析した。このようにして電気泳動的に均一な改変型PQQGDH蛋白質を得た。これを精製酵素標品として以下の実施例において用いた。

25 実施例3

ジスルフィド結合形成の確認

実施例2で得られたSer415Cys 改変型酵素を、メルカプトエタノール非存在下で熱変性処理し、SDS-PAGE分析を行ったところ、100kDaに主パンド、および50kDaにわずかの量のパンドが認められた。このことから、サブ

ユニット間にジスルフィドが形成されていることが確認された。

実施例4

酵素活性の測定

10 実施例5

熱安定性の評価

実施例 2 で得られた野生型酵素および各改変型酵素を、 $1 \mu MPQQ$ 、1 mM $CaCl_2$ 存在下で1時間以上ホロ化した後、55 %でインキュベートした。一定時間ごとにアリコートを取り出し、氷上で急冷した。これらのサンブルの酵素 15 活性を実施例 4 の方法に従って測定した。結果を図 3 に示す。

Ser415Cys 改変型酵素および Asp167Gly/Ser231Lys/Ser415Cys 改変型酵素はいずれも、野生型酵素と比較して55℃における活性の低下が非常に少なかった。
Ser415Cys/Tyr414Cys 改変型酵素は、55℃における熱処理により、10分間で初期活性の50%まで低下したが、その後約50分間、50%の残存活性が保た
20 れた。半減期、すなわち活性が50%に低下するのに要する時間(t1/2)を

計算したところ、野生型の精製酵素、Ser415Cys 改変型酵素および Asp167Gly/Ser23ILys/Ser415Cys 改変型酵素の熱失活の半減期は、それぞれ、1 4分、183分および136分であった。

次に、本発明の酵素の温度特性を測定した。実施例 2 で得られた野生型酵素お 25 よび Ser415Cys 改変型酵素の精製酵素標品をそれぞれ 1μ MPQQ、 1 mM C a C 1_2 存在下で 1 時間以上ホロ化した。次に、 1μ MPQQ、 1 mM C a C 1_2 、 10 mM MOPS 緩衝液(p H7. 0)中で、指示された温度で 10 分間インキュペートした後、氷上で急冷した。これらの試料の酵素活性を実施例 4 の方法に従って測定し、熱処理前の活性に対する残存活性として表した。

結果を図4に示す。野生型酵素が60℃における熱処理により活性が50%以下に低下したのに対し、Ser415Cys 改変型酵素は、70℃においても90%の残存活性を示した。

すなわち、本発明の改変型PQQGDHは、野生型PQQGDHと比較して高い熱安定性を有することが確認された。

実施例6

酵素活性の評価

実施例2で得られた野生型および Ser415Cys 改変型酵素を、それぞれ1μMPQQ、1mM CaCl2存在下で1時間以上ホロ化した。これを187μ1ず10 つ分注し、3μ1の活性試薬(6mMDCIP48μ1,600mMPMS 8μ1,10mMリン酸級衝液 pH7.0 16μ1) および各濃度のDーグルコース溶液10μ1を加え、実施例4に示す方法により室温で酵素活性を測定した。基質温度対酵素活性のプロットから、KmおよびVmaxを求めた。Ser415Cys改変型酵素のグルコースに対するKm値は約16mMであり、kcatは346151cec⁻¹であった。一方、野生型のKm値は、約27mM,kcatは3436ec⁻¹であった。この結果から、Ser415Cys 改変型酵素は、野生型PQQGDHに匹敵する高い活性を有する酵素であることがわかる。実施例7

基質特異性の評価

20 実施例2で得られた野生型、Ser415Cys 改変型酵素および Asp167Gly/Ser23Lys/Ser415Cys 改変型酵素について基質特異性を調べた。基質 として、それぞれ20mMのグルコース、アロース、3-o-メチルーDーグルコース、ガラクトース、ラクトースおよびマルトースを用い、1μM PQQお よび1mM CaCl₂の存在下で30分間インキュペートして、実施例4に示す方法により酵素活性を測定した。値はグルコースを基質としたときの活性に対する相対活性で表した。表1に示されるように、本発明の改変型酵素、Ser415Cysは野生型酵素と同様の基質特異性を示した。また、Ser415Cysに置換され、かつSer231LysおよびAsp167Gluに置換されている変異酵素はAsp167Gluの置換により野生型酵素よりもグルコースに

対して基質特異性が高くなっている。

表1

	野生	上型	Ser4	15Cys	Asp167Glu/Ser231Lys/Ser415Cys		
	Km(mM)	kcat(s-1)	Km(mM)	kcat(s-1)	Km(mM)	kcat(s-1)	
グルコース	27	3436	16	3461	53	1248	
アロース	36	2509	21	3664	89	301	
3-O-m-グルコース	29	3011	26	5823	127	412	
ガラクトース	5	232	7	337	165	240	
ラクトース	19	1659	20	2973	31	507	
マルトース	26	1930	11	2477	102	590	

実施例8

5

10 グルコースのアッセイ

改変型PQQGDHを用いてグルコースをアッセイした。Ser415Cys 改変型酵素を、 1μ MPQQ、1mM CaCl。存在下で1時間以上ホロ化し、各種濃度のグルコースおよび 5μ MPQQ、10mM CaCl。存在下で酵素活性を測定した。方法は実施例4に記載の酵素活性の測定法に準じ、DCIPの600 nmの吸光度の変化を指標とした。図5に示されるように、Ser415Cys 改変型PQQGDHを用いて、5mM-50mMの範囲でグルコースの定量を行うことができた。

実施例 9

20

酵素センサーの作製および評価

5 Uの Ser415Cys 改変型酵素にカーボンベースト20mgを加えて凍結乾燥させた。これをよく混合した後、既にカーボンベーストが約40mg充填されたカーボンベースト電極の表面だけに充填し、濾紙上で研磨した。この電極を1%のグルタルアルデヒドを含む10mM MOPS緩衝液 (pH7.0)中で室温で30分間処理した後、20mMリジンを含む10mM MOPS緩衝液 (pH7.0)中で室温で20分間処理してグルタルアルデヒドをプロッキングした。この電極を10mM MOPS緩衝液 (pH7.0)中で室温で1時間以上平衡化させた。電極は4℃で保存した。

作製した酵素センサーを用いてグルコース濃度の測定を行った。本発明の改変型PQQGDHを固定化した酵素センサーを用いて、1mM-12mMの範囲で

ガルコースの定量を行うことができた。

実施例10

Asn340Cys/Tyr418Cys 改変型酵素の調製

PQQGDH-Bの構造を、Oubrie らの報告 (Oubrie A, et al., (1999) J.

Mol. Biol. 289: 5187-5194; Oubrie A. et al.. (1999) EMBO J. 18: 5187-5159; Oubrie A, et al., Biochemistry 96: 11787-11791) に基づいて、分子モデル可視 化ソフトRas Molで表示したところ、PQQGDH-Bのダイマー界面に 位置する4 CDループ中のAsn340と5 CDループ中のTyr418とが向 き合う位置にあり、それらの側鎖間距離が4Å以下であったことから、これらの アミノ酸残基をシステインに置換すればジスルフィド結合が形成される可能性が 10 あると考えられた。

実施例1に記載の方法にしたがって、部位特異的変異法によりPQQGDHを コードする遺伝子中に Asn340Cys/Tyr418Cys 変異を導入した。用いたプライマ ーは次のとおりである。

Asn340Cvs 15

gggacaaagcatttaccagtcc

Tvr418Cvs

catcggtacagcgtcatcacaagtagtgc

実施例2に記載の方法にしたがって、この改変型酵素の精製酵素標品を調製し た。非変性SDS-PAGE分析により、100kDa付近にバンドが認められ、 サプユニット間にジスルフィドが形成されていることが確認された。

実施例11 20

Asn340Cys/Tyr418Cys 改変型酵素の活性、熱安定性および基質特異性の評価 実施例10で調製した Asn340Cys/Tyr418Cys 改変型酵素の酵素活性を実施例 4と同様に測定したところ、野生型の活性値は3347U/mgであり、改変型 酵素の活性値は2877U/mgであった。また各基質濃度から求めた活性値を もとに算出したKm値は18mMであり、野生型と同じであった。また、グルコ 25 ース、ラクトース、2ーデオキシグルコース、マルトース、アロース、3-0-メチル-D-グルコース、ガラクトース、キシロース、マンノースを基質として 用いて基質特異性を評価したところ、基質特異性のパターンは野生型と同様であ った。

次に、熱安定性を評価するために、熱処理温度を55℃に固定した状態で0、5、10、20、45、60、90、120、150、180分間、精製酵素標品を処理し、活性の経時変化を測定した。このとき野生型酵素の熱処理は60分までとした。結果を図6に示す。ここでは、熱処理時間0分の活性値を100%として各処理時間後の活性が比活性で表されている。図からわかるように、野生型酵素の半減期は10分以下であると考えられ、60分で完全に失活したが、Asn340Cys/Tyr418Cys 改変型酵素では半減期が60分以上であり、180分のインキュベート後でも20%の残存活性を示した。また詳細に半減期を求めるために、その比活性の自然対数を時間に対してプロットして残存活性が50%となる時間を求めたところ、野生型酵素の半減期はおよそ10分であるのに対し、Asn340Cys/Tyr418Cys 改変型酵素の半減期は70分であった。

さらに、20℃から80℃までの各温度で10分間熱処理した後の活性を測定した。結果を図7に示す。ここでは、20℃のときの活性値を100%として残存活性が表されている。野生型では50℃から60℃にかけて失活が見られ、50℃では80%ほど保っていた残存活性も、60℃になると10%、70℃では0%となった。それに対しAsn340Cys/Tyr418Cys 改変型酵素では、50℃ではほば100%、60℃でも80%と高い残存活性を保ち、野生型が完全に失活した70℃でも20%の残存活性を示した。

すなわち、Asn340Cys/Tyr418Cys 改変型酵素は野生型酵素と比較して高い熱 安定性を有していた。

産業上の利用性

本発明の改変型水溶性PQQGDHは、グルコースセンサーの認識素子として 有用である。

10

15

20

請求の範囲

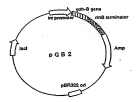
- 1. 2つのサブユニットが1またはそれ以上のジスルフィド結合を介して互い に連結されていることを特徴とする水溶性PQQGDH。
- 5 2. 天然に存在するPQQGDHの、1またはそれ以上のシステイン以外のアミノ酸残基がシステイン残基で置換されている、請求項1記載のPQQGDH。
 - 前記PQQGDHが、Acinetobacter calcoaceticus由来である、請求項1記載のPQQGDH。
- 4. 配列番号1で表されるアミノ酸配列の415番目のセリン残基が、システ
 10 イン残基で置換されている、請求項3記載のPQQGDH。
 - 5. 配列番号1で表されるアミノ酸配列の414番目のチロシン残基が、システイン残基で置換されている、請求項3記載のPQQGDH。
- 6. 配列番号1で表されるアミノ酸配列の414番目のチロシン残基および4 15番目のセリン残基が、両方ともシステイン残基で置換されている、請求項3 15 記載のPQQGDH。
 - 7. 配列番号1で表されるアミノ酸配列の340番目のアスパラギン酸残基および418番目のチロシン残基が、両方ともシステイン残基で置換されている、 請求項3記載のPQQGDH。
 - 8. 配列:
- 20 Pro Thr Tyr Cys Thr Thr Tyr を含む水溶性PQQGDH。
 - 9. 配列:

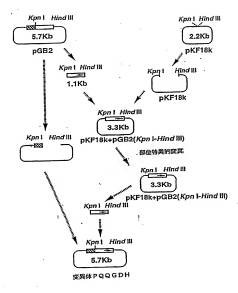
Pro Thr Cys Cys Thr Thr Tyr を含む水溶性PQQGDH。

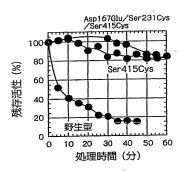
- 25 10. 配列:
 - Thr Gly Lys Asn Phe Val Pro および Ser Thr Thr Tyr Asp Asp Ala を含む水溶性PQQGDH。
 - 11. 請求項1-10のいずれかに記載のPQQGDHをコードする遺伝子。
 - 12. 請求項11に記載の遺伝子を含むベクター。

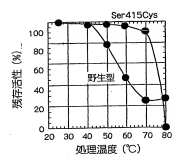
- 13. 請求項11に記載の遺伝子を含む形質転換体。
- 14. 遺伝子が主染色体に組み込まれている、請求項13記載の形質転換体。
- 15. 請求項1-10のいずれかに記載のPQQGDHを含むグルコースアッセイキット。
- 5 16. 請求項1-10のいずれかに記載のPQQGDHを含むグルコースセンサー。

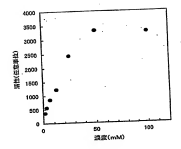
1/5











5/5

図6

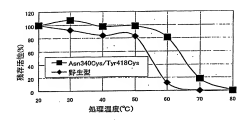
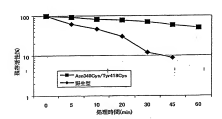


図7



Sequence Listing

```
<110> Sode, Koji et al.
    <120> Glucose Dehydrogenase
5 <130> PSD-9004W0
    <150> JP 2001-70413
    <151> 2001-03-13
    <160> 8
    ⟨210⟩ 1
10 <211> 454
     <212> PRT
     <213> Acinetobacter calcoaceticus
     ⟨400⟩ 1
     Asp Val Pro Leu Thr Pro Ser Gln Phe Ala Lys Ala Lys Ser Glu Asn
                                                               15
                       5
                                           10
15
     Phe Asp Lys Lys Val Ile Leu Ser Asm Leu Asm Lys Pro His Ala Leu
                                       25
                                                           30
                  20
     Leu Trp Gly Pro Asp Asn Gln Ile Trp Leu Thr Glu Arg Ala Thr Gly
                                                       45
              35
                                   40
     Lys Ile Leu Arg Val Asn Pro Glu Ser Gly Ser Val Lys Thr Val Phe
20
                                                 , 60
                               55
          50
     Gln Val Pro Glu Ile Val Asn Asp Ala Asp Gly Gln Asn Gly Leu Leu
                                                                   80
                                               75
                           70
      65
     Gly Phe Ala Phe His Pro Asp Phe Lys Asn Asn Pro Tyr Ile Tyr Ile
                                           90
                      85
25
     Ser Gly Thr Phe Lys Asn Pro Lys Ser Thr Asp Lys Glu Leu Pro Asn
                                      105
                                                           110
                  100
      Gln Thr Ile Ile Arg Arg Tyr Thr Tyr Asn Lys Ser Thr Asp Thr Leu
                                                       125
              115
                                  120
```

Glu	Lys	Pro	Val	Asp	Leu	Leu	Ala	Gly	Leu	Pro	Ser	Ser	Lys	Asp	His
	130					135					140				
Gln	Ser	Gly	Arg	Leu	Val	Ile	Gly	Pro	Asp	Gln	Lys	He	Tyr	Tyr	Thr
145					150					155					160
Ile	Gly	Asp	Gln	Gly	Arg	Asn	Gln	Leu	Ala	Tyr	Leu	Phe	Leu		Asn
				165					170					175	
Gln	Ala	Gln	His	Thr	Pro	Thr	Gln	GIn	Glu	Leu	Asn	Gly		Asp	Tyr
			180					185					190		
His	Thr	Tyr	Met	Gly	Lys	Val	Leu	Arg	Leu	Asn	Leu	Asp	Gly	Ser	Ile
		195					200					205			
Pro	Lys	Asp	Asn	Pro	Ser	Phe	Asn	Gly	Val	Val		His	lle	Tyr	Thr
	210					215					220				_
Leu	Gly	His	Arg	Asn		Gln	Gly	Leu	Ala		Thr	Pro	Asn	Gly	
225					230					235					240
Leu	Leu	Gln	Ser	Glu	Gln	Gly	Pro	Asn			Asp	Glu	He		Leu
				245				_	250				01	255	7
He	Val	Lys			Asn	Tyr	Gly	Trp		Asn	Val	Ala			Lys
			260			_		265				41-	270		Trro
Asp	Asp			Tyr	Ala	Tyr		Asn	lyr	ser	Ala	A1a		ASI	Lys
		275		_			280		¥7 - 1	T	17 - 1			Cin	Vo1
Ser			Asp	Leu	Ala			Gly	vai	Lys	300		Ala	(G13)	vai
	290				_	295		m1	C1				Vo 1	Dro	Pro
		Thi	Lys	Glu			Irp	Inr	GIY			rne	141		Pro 320
305				_	310		Q1	4	TL	315		Т т	. Acr	. Аст	
Leu	Lys	Th	r Leu			Val	Gin	Asp			ASI	LIYI	. ASI	338	Pro
				325		_			330		TL-	. Vo			
Thr	Суя	s G1:			Thi	Туг	110			rro) IIII	va.	350 350		Ser
			340		_			345		4.7		. TL			Glu
0	. 41.	T	- Wal	1 T	. I	· Cla	7 (11x	7 1 370	1779	2 A I 2	1116	, in	י וזו י	v 111	Julu

10

20

25

355 360 365 Asn Thr Leu Leu Val Pro Ser Leu Lys Arg Gly Val Ile Phe Arg Ile 375 380 370 Lys Leu Asp Pro Thr Tyr Ser Thr Thr Tyr Asp Asp Ala Val Pro Met 385 390 395 Phe Lys Ser Asn Asn Arg Tyr Arg Asp Val Ile Ala Ser Pro Asp Gly 405 410 Asn Val Leu Tyr Val Leu Thr Asp Thr Ala Gly Asn Val Gln Lys Asp 425 430 Asp Gly Ser Val Thr Asn Thr Leu Glu Asn Pro Gly Ser Leu Ile Lys 445 440 435 Phe Thr Tyr Lys Ala Lys 450 <210> 2 15 <211> 1612 <212> DNA <213> Acinetobacter calcoaceticus <400> 2

agctactttt atgcaacaga gcctttcaga aatttagatt ttaatagatt cgttattcat 60 cataatacaa atcatataga gaactegtac aaaccettta ttagaggttt aaaaattete 120 ggaaaatttt gacaatttat aaggtggaca catgaataaa catttattgg ctaaaattgc 180 tttattaagc gctgttcagc tagttacact ctcagcattt gctgatgttc ctctaactcc 240 atotoaatti gotaaagoga aatoagagaa ottigacaag aaagitatto tatotaatoi 300 aaataagccg catgctttgt tatggggacc agataatcaa atttggttaa ctgagcgagc 360 aacaggtaag attctaagag ttaatccaga gtcgggtagt gtaaaaaacag tttttcaggt 420 accagagatt gtcaatgatg ctgatgggca gaatggttta ttaggttttg ccttccatcc 480 tgattttaaa aataateett atatetatat ticaggtaca titaaaaaate egaaatetae 540 agataaagaa ttaccgaacc aaacgattat tcgtcgttat acctataata aatcaacaga 600

tacgctcgag aagccagtcg atttattagc aggattacct tcatcaaaag accatcagtc 660 aggtcgtctt gtcattgggc cagatcaaaa gatttattat acgattggtg accaagggcg 720 taaccagett gettattigt tettgecaaa teaagcacaa catacgecaa eteaacaaga 780 actgaatggt aaagactatc acacctatat gggtaaagta ctacgcttaa atcttgatgg 840 aagtattcca aaggataatc caagttttaa cggggtggtt agccatattt atacacttgg 900 acategtaat cegeagget tageatteae tecaaatggt aaattattge agtetgaaca 960 aggcccaaac tctgacgatg aaattaacct cattgtcaaa ggtggcaatt atggttggcc 1020 gaatgtagca ggttataaag atgatagtgg ctatgcttat gcaaattatt cagcagcagc 1080 caataagtca attaaggatt tagctcaaaa tggagtaaaa gtagccgcag gggtcctgt 1140 gacgaaagaa totgaatgga otggtaaaaa otttgtocca coattaaaaa otttatatac 1200 10 cgttcaagat acctacaact ataacgatec aacttgtgga gagatgacet acatttgctg 1260 gccaacagtt gcaccgtcat ctgcctatgt ctataagggc ggtaaaaaag caattactgg 1320 ttgggaaaat acattattgg ttccatcttt aaaacgtggt gtcattttcc gtattaagtt 1380 agatecaact tatageacta ettatgatga egetgtaceg atgtttaaga geaacaaceg 1440 ttatcgtgat gtgattgcaa gtccagatgg gaatgtctta tatgtattaa ctgatactgc 1500 15 cggaaatgtc caaaaagatg atggctcagt aacaaataca ttagaaaacc caggatctct 1560 cattaagtic acctataagg ctaagtaata cagtcgcatt aaaaaaaccga tc 1612

<210> 3

20 <211> 7

<212> PRT

<213> Acinetobacter calcoaceticus

<400> 3

Pro Thr Tyr Cys Thr Thr Tyr

<210> 4

25

<211> 7

<212> PRT

<213> Acinetobacter calcoaceticus

<400> 4
Pro Thr

Pro Thr Cys Ser Thr Thr Tyr

5

5

<210> 5

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

10 <220>

<223> primer for point mutation

<400> 5

catcataagt agtgcaataa gttggatc

15 <210> 6

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

20 <223> primer for point mutation

<400> 6

catcataagt agtgcaacaa gttggatcta ac

<210> 7

25 〈211〉 14

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> primer for point mutation

```
⟨400⟩ 7
```

aggigatgat tictcatgct giga

<210> 8

5 <211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

(223) primer for point mutation

10 <400> 8

cctttggaat ttttccatca agatttaagc

<210> 9

<211> 7

15 <212> PRT

<213> Acinetobacter calcoaceticus

<400> 9

1

Thr Gly Lys Asn Phe Val Pro

20

<210> 10

<211> 7

<212> PRT

<213> Acinetobacter calcoaceticus

5

25 <400> 10

Ser Thr Thr Tyr Asp Asp Ala

⟨210⟩ 11

<211> 12

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

5 <223> primer for point mutation

<400> 11

gggacaaagc atttaccagt cc

<210> 12

10 <211> 29

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer for point mutation

15 <400> 12

categgtaca gegteateae aagtagtge

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

			PCT/JPC	12/02124					
A. CLASSI Int.(A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ² C12N15/53, C12N9/04, C12N1/15, C12N1/19, C12N1/21, C12N5/10, C12Q1/32, G01N27/327								
According to	International Patent Classification (IPC) or to both nation	nal classification a	nd IPC						
B. FIELDS	SEARCHED	7 17	Eale)						
Int.	cumentation searched (classification system followed by C1 ² C12N15/53, C12N9/04								
	on searched other than minimum documentation to the ex								
MEDL Swis	Make base consulted during the international search (name of INE, BIOSIS (DIALOG), WPI (DIALOG) SPROT/PIR/GeneSeq, GenBank/EMBL/	, OICOL E.	LDB (OCTO)	ch terms used)					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT								
Category*	Citation of document, with indication, where appre			Relevant to claim No.					
	IGARASHI S. et al., Construction of mutant water-soluble PPQ given with altered K(m) values-site- studies on the putative active Biophys. Res. Commun. 1999, Vol to 824	directed medical site.	utagenesis ochem.	1-16					
A	VELANKER S. S. et al., Disulfi the dimmer interface of Lactob thymidylate synthase: Crystal T155C/E188C/C244T mutant., Pro Vol.8, pages 930-033	acillus ca structure	of the	1-16					
А	MANSFELD J. et al., Extreme st thermolysin-like protease by a disulfide bond. J. Biol. Chem No.17, pages 11152 to 11156	n engineel	rea	1-16					
Furth	ner documents are listed in the continuation of Box C.		amily annex.						
* Specia "A" docum consid "E" earlies date docum cited i specia docum means docum "P" docum	I categories of cité documents i ent defining au la tite of the art which is not consume the proposition of the art which is not consume that plainted are river and the consumer that plainted on a fair the international filing sent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o exabilish the publication date of another citation or other ment priority of the consumer that the consumer to the sent published prior to the international filing date but later	priority date: understand the document of considered ac step when the document of considered to combined wit combination "&" document me Date of mailing o	int published after the international filing date or and not in conflict with the application but cled to be principle and not in conflict with the application but cled to be principle or any other published and the published and the published and the conflict which is a superior of the conflict which is a fine of the conflict with the conflict which is a fine of the conflict with the co						
24 1	4ay, 2002 (24.05.02)	11 June	e, 2002 (11.						
Jap	anese Patent Office								
Esocimile I	N-	Telephone No.							

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/02124

aregory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
A	OUBRIE A. et al., The 1.7Å crystal structure of the apo form of the soluble quinoprotein glucose dehydrogenase from Acinetobacter calcoaceticus reveals a novel internal conserved sequence repeat., J. Mol. Biol. 1999, Vol.289, pages 319 to 333	1-16
	OUBRIE A. et al., Structure and mechanism of soluble quinoprotein glucose dehydrogenase., The EMBO Journal 1999, Vol.18, No.19, pages 5187 to 5194	1-16

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

開窓出版系号 PCT/IPO2/02124

国院調査報告	Bubkirdust in 3
A. 発明の戻する分野の分類(国際特許分類(IP6 Int. Cl., Cl2N15/53, Cl2N9/04, Cl2N1/	(;)) 15, C12N1/19, C12N1/21, C12N5/10, C12Q1/32, G01N27/327
B. 調査を行った分野 調査を行った扱小限資料 (国際特許分類 (IPC)) Int. Cl., Cl2N15/53, Cl2N9/04	
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれる	50
国際調査で使用した電子データベース(データベース MEDLINE, BIOSIS(DIALOG), WPI(DIALOG), JICSTフタ SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbank/EMBL/DDBJ/GeneS	4 12 (J013)
C. 関連すると認められる文献	
引用文献の	関連する 調査する 調査する 調査する 調査する 調査する 調査する 調査する 調査する 調査する 調査する 調査する 調査する 調査する 調査する 調査の 調査の 調査の 調査の 調査の 調査の 調査の 調査の
	ary ocera, conductive and
-soluble PPQ glucose dehydroger site-directed mutagenesis studi Biochem.Biophys.Res.Commun. 199 Y VELANKER S. S. et al., Disulfide Lactobacillus casei thymidylai	n and characterization of mutant water asses with altered K(m) values— es on the putative active site., 9, Vol. 264, No. 3, pages 820-624 engineering at the dimer interface of e- ein Science 1990, Vol. 8, pages 930-033
11330/ B1000/ GEFT MCCMIO / 1-1	
区機の続きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別紙を参照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水さらの 「B」国際出頭日前の出版または特許であるが、国即 以各に公表されたもの 「L」、優先機主張に影義を提起する文献又は他の方は 「主しくは他の特別が温由を確立するために 「文献(図由を付す) 「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文 「P」国際出版目前で、かつ優先機の主張の基礎と	出題日 出題とオポするのといない。
国際調査を完了した日 24.05.02	国際調査報告の発送日 11.06.02
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京報主件即反衛が関ニ丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 4N 3037 坂崎 恵美子 電話番号 03-3581-1101 内線 3488

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

国際出願番号 PCT/JP02/02124

	国際副貨幣 百	
C (続き).	関連すると認められる文献	関連する
引用文献の	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
<u>カテゴリー*</u> A	WMNSFELD J. et al., Extreme stabilization of a thermolysin-like protease by an engineered disulfide bond., J.Biol.Chem. 1997, Vol.272, No.17, pages 11152-11156	1-16
A	OUBRIE A. et al., The 1.7A crystal structure of the apo form of the soluble quinoprotein glucose dehydrogenase from Acinetobacter calcoaceticus reveals a novel internal conserved sequence repeat., J.Mol. Biol. 1999, Vol. 289, pages 319-333	1-16
A	OUBRIE A. et al., Structure and mechanism of soluble quinoprotein glucose dehydrogenase. The EMEO Journal 1999, Vol.18, No.19, pages 5187-5194	1-16
	-90	
	a.	
	¥ .	
1		

```
ANSWER 3 OF 3 WPINDEX COPYRIGHT 2004 THOMSON DERWENT on STN
AN
     2002-723360 [78]
                         WPINDEX
DNN
     N2002-570312
                         DNC C2002-204849
     Acinetobacter calcoaceticus-originated water-soluble pyroquinoline-quinone
ТI
     glucose dehydrogenase with two subunits combined through disulfide bond,
     applicable in glucose sensors for determining serum glucose.
nc
     B04 D16 S03
     IGARASHI, S; SODE, K
IN
     (SODE-I) SODE K
PΔ
CYC
    101
     WO 2002072839
                     A1 20020919 (200278)* JA
                                                  36
                                                         C12N015-53
PΙ
        RW: AT BE CH CY DE DK EA ES FI FR GB GH GM GR IE IT KE LS LU MC MW MZ
            NL OA PT SD SE SL SZ TR TZ UG ZM ZW
         W: AE AG AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY BZ CA CH CN CO CR CU CZ DE DK
            DM DZ EC EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR
            KZ LC LK LR LS LT LU LV MA MD MG MK MN MW MX MZ NO NZ OM PH PL PT
            RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TN TR TT TZ UA UG US UZ VN YU ZA ZM
            7.W
                                                         C12N015-53
     EP 1369485
                     A1 20031210 (200382) EN
         R: AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT
            RO SE SI TR
                     A1 20020924 (200433)
                                                         C12N015-53
     AU 2002236250
                     A 20040113 (200434)
                                                         C12N009-04
     KR 2004004555
     WO 2002072839 A1 WO 2002-JP2124 20020307; EP 1369485 A1 EP 2002-702800
     20020307, WO 2002-JP2124 20020307; AU 2002236250 A1 AU 2002-236250 20020307; KR 2004004555 A KR 2003-711848 20030909
    EP 1369485 Al Based on WO 2002072839; AU 2002236250 Al Based on WO
     2002072839
PRAI JP 2001-70413
                           20010313
     ICM C12N009-04; C12N015-53
          C12N001-15; C12N001-19; C12N001-21; C12N005-10; C12Q001-32;
          G01N027-327
     WO 200272839 A UPAB: 20021204
     NOVELTY - Water-soluble pyroquinoline-quinone glucose dehydrogenase
     (POOGDH) (I) comprising two subunits combined with each other via a
     disulfide bond, is new.
          DETAILED DESCRIPTION - INDEPENDENT CLAIMS are also included for:
           (1) a water-soluble PQQGDH containing a sequence of
     Pro-Thr-Tyr-Cys-Thr-Thr-Tyr, or Pro-Thr-Cys-Cys-Thr-Tyr, or
     Thr-Gly-Lys-Asn-Phe-Val-Pro and Ser-Thr-Thr-Tyr-Asn-Asp-Ala;
           (2) a gene encoding any of the PQQGDHs;
           (3) a vector containing the gene;
           (4) a transformant containing the gene;
          (5) a glucose assay kit containing any of the PQQGDHs; and
(6) a glucose sensor containing any of the PQQGDHHHs.
          USE - (I) is applicable in glucose sensors (claimed) in determining
     serum glucose e.g. in diagnosis and management of diabetes.
          ADVANTAGE - (I) contains two subunits combined through a disulfide
     bond, and therefore exhibits improved heat stability.
     Dwg.0/7
FS
     CPI EPI
FA
     AB; DCN
     CPI: B04-C01G; B04-E03E; B04-E08; B04-F0100E; B04-L03D; B11-C07; B11-C08E;
MC
          B11-C09; B12-K04A; B14-S04; D05-C03B; D05-H09; D05-H12A; D05-H12E;
```

D05-H14; D05-H17A3 EPI: S03-E03C; S03-E14H5